19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

❸公開 平成3年(1991)2月19日

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-38592

®Int.Cl.' 識別記号 庁内整理番号 C 07 F 9/10 A 8619-4H A 61 K 31/685 ADU 7431-4C 33/06 AED 7431-4C 35/78 ABE U 8412-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全7頁)

②発明の名称' 新規ホスフアチジルコリンカルシウムとその製法

②特 顋 平1-173264

②出 願 平1(1989)7月4日

特許法第30条第1項適用 Vol. 25, No.3、1989「医薬ジャーナル1989年3月号」に発表

四代理 人 弁理士門 脇 清

明細書

1. 発明の名称

1 グリセリンの8位及びァ位にエステル結合する脂肪酸組成が、Cia:o 0.3、Cia:n 17.8、Cia:i 0.7、Cia:o 1.0、Cia:i 43.1、Cia:a 36.2、Cia:s 0.7 である新規ホスファチジルコリンカルシウム。

2 請求項1のホスファチジルコリンカルシウムが、ハトムギの種子に由来するものである請求項1記載の化合物。

3 ハトムギの種子のメタノール及びクロロホルム可溶性、アセトン難溶性面分をシリカゲルクロマトグラフィーにより精製することを特徴とする脂肪酸組成が、C1410 0.3、C1610 17.8、C1611 0.7、C1810 1.0、C1811 43.1、C1812 36.2、C1811 0.7 である新規ホスファチジルコリンカルシウムの製法

3. 発明の詳細な説明

【発明の目的】

[産業上の利用分野]

本発明は、活性酸素抑制剂乃至抗炎症剤等として有用な新規ホスファチジルコリンカルシウム及びこれを天然物から製造する方法に関する。

[従来の技術]

イネ科の植物ハトムギ(Colx lachyma-Job) L. var. ma-yuen Stapt)の種子は、古来 "高苡仁(ヨクイニン)"と呼ばれ、漢方では、利尿によるネフローゼの治療、肺腫瘍の解毒排腫、筋肉の痙攣痛の緩解、隔平イボの消退などに効有りとされ、一部製剤化されているのみでなく、民間薬としてもハトムギ茶等として広く用いられている。

ところで、近来和漢軍に対する再評価が進む中で、既に1957年から翌年にかけて中山によりヨクイニンのエタノール抽出液及びエーテル股階後のアセトン抽出液のマウスのエールリッと腹水癌に対する印制効果が発表されたのを契機として本品に対する一連の研究が始まり、1961年洋田らによ

りョクイニンから抗腫瘍有効成分としてColxenalide (下式) と称するC 13不飽和脂肪酸が2.3 ープタンジオールと結合した脂質の単離が報じられたが、追試により存在は確認されなかった。

その後、近年に至るもヨクイニンから明確に制 窓作用有りとされる特有成分は見つかっていない。

近年に至り、ヒドロキシラジカル OH、ヒドロベルオキシラジカルHO2 . スーパーオキシドO2 . アルコオキシラジカルLOなどの活性酸素種と発癌又は制癌作用との関係が注目されるようになり、不飽和脂肪酸の多量摂取が大腸癌の発癌と関連するかの疫学的研究結果が示されている。不飽和脂肪酸のエポキシ化が活性酸素種により超こるにとは周知であるが、他方、不飽和脂肪酸の摂取は食物として不可避的であるので、これら活性酸素種

【発明の構成】

[課題を解決するための手段]

11) 版念

人好中球をopsonized zymoman で刺激して4種の活性酸素(O2⁻¹:H₂O2: OH 及び化学ルミネスセンス)を産生させたときのヨクイニンエキスの挙動は既に報告されており(丹羽ら、皮膚科紀束の移動は、pp.321-333(1986)、ヨクイニン油が好中球の産生する活性酸素を抑制し、かつ好中球やリンパウの細胞膜のメチルトランスフェラーゼ、ホモを利りパーゼA2及びプロスタグランジンB2の産生作用があるとされている。しかし、ヨクイニン油中の如何なる成分がラジカル・スカベンジャーとして有効であるかは未が明らかでない。

(2) 庚要

しかるに本発明者は、ヨクイニン脂質中の種々の面分につきラット好塩基性白血病細胞(RBL-1)を用いて生物学的に検定した結果、該脂質中のホ

の除去又は補足する作用を有する薬剤 (ラジカル・スカベンジャー) の開発は、ヒトの保健に重要な役割を有すべきことが予測される。

同様に、近年注目されている活性酸素種の影響は炎症時の発赤、 臓裂及び疼痛との関連である。 炎症の引き金となるプロスタグランジン類の代謝 物によって白血球が患部まで遊走し、活性酸素種 と共に発赤、 臓裂及び疼痛などの症状を起こす他 それ故、 ラジカル・スカベンジャーによる活性酸 素の不活化乃至対じ込めは、 炎症防止のためまれ を有することになる。 しかしヨクイニン中にラジ カル・スカベンジャーとして 有効な成分が存在す るやもこれまで知られていない。

[発明が解決しようとする課題]

そこで本発明は、顕著なラジカル・スカベンジャー作用を有する新しいホスファチジルコリンカルシウムを提供すること及びこの物質をヨクイニンから抽出する方法を提供することを目的とす

(以下余白)

スファチジルコリン面分が抗炎活性を有する事実を確かめ、貧面分の化学構造の解明とその抽出法の開発と併せ本発明に到達した。即ち、本発明は、

I グリセリンの 8 位及び 7 位にエステル結合する脂肪酸組成が、 C_{14:0} 0.3、 C_{14:0} 47.8、 C_{1A:1} 0.7、 C_{1a:0} 4.0、 C_{1a:1} 43.1、 C_{1a:2} 36.2、 C_{1A:2} 0.7 である新規ホスファチジルコリンカルシウム。

及び

を襲旨とするものである。以下、発明の構成と関 連する主要な事項につき項分けして述べる。

(以下余白)

(3) 新規ホスファチジルコリンカルシウムの標 造解析

後記方法にてハトムギの程子(ヨクイニン)か ら単離され、朋レシチンの標品と同一のTLCパ ターンを示すと共に、かつ生物学的検定により有 効性を確かめた特製試料(NY-134(又はPC-1)3.7mg をホスホリパーゼCとpH7.4 の0.1Mトリス緩衝液 中インキュベート後、エーテルで抽出し、エーテ ル抽出部と水層を夫々TLCで検討して、上記試 料がハトムギ由来のレシチンであると決定した。 エーテル抽出部は、メタノール性水酸化ナトリウ ムでメタノール分解(メタノライシス)し、TL Cで精製して遊離脂肪酸のメチルエステルを分離 した。このエステルをガスクロマトグラフィーに より分析し、標品と対照した結果、第2図記載の クロマトグラムが得られ、この結果から試料の阶 肪酸組成は下表-1の通りであることが料った、 (以下余白)

要管集919頁(1984))。

原子吸光分析の結果、上記ホスファチジルコリンカルシウムは、その2 thに対し1 thのCa原子が恐らくイオン結合した下式の根泊を有する。

(式中 "R" は上述の脂肪酸残基を示す。)

(4) 新規ホスファチジルコリンカルシウムの製 造

本発明のホスファチジルコリンカルシウムは、ハトムギ(Colx lacryma-jobl L.var.ma-yuen Stapf)及びジュズダマ(C.Lachrymal.)の種子に含まれる。従って、原料としてはどちらを用いてもよいが、後者は野生で栽培されておらず、しかも種皮が極めて硬いので原料の集荷及び取扱の両面で不利である。これに反し前者は毎年圃場で栽培

畏 - 1

不飽和二重結合数	炭	未改/	′ %
相可以	1 4	1 6	1 8
0	0.3	17.8	1.0
1		0.7	43.4
2			36.2
3			0.7

即ち本試料の構成脂肪酸は、少量のミリスチン酸、ヘキサデセン酸(二重結合の位置により三種の異性体が公知であるが、本試料の二重結合合質は未確定)、ステアリン酸及びリノール酸と多かとは、構成脂肪酸は、1/2 がカノール酸の比は18:43:36であっ脂酸によりノール酸の比は18:43:36であっ脂肪の比は18:43:36であっ脂肪の比は18:43:36であっ脂肪の比がある。しているの質がかなり多いという。がオレイン酸、1/2 がリノール酸とさい。例前の質点によるヨクイニン油中の網密性分のによるヨクイニン。

でき、かつ種皮もそれ程硬くはないので、原料と して適している。

上記ホスファチジルコリンカルシウムは、クロ ロホルムに良く溶け、低級脂肪族アルコールに可 溶、低級脂肪族ケトンには溶け難い。従って、こ の性質を利用して、クロロホルム又はそれとメタ ノール等の低級脂肪族アルコールとの混液で全脂 賞を抽出後、アセトン又はメチルエチルケトン (MEK) などの溶媒で中性脂肪を除去した残郁 をシリカゲル、アルミナ等のクロマトグラフィー に付して目的成分を単離するのが常道である。但 し、ホスファチジルコリンと何じ登素原子含有ホ スファチジン酸誘導体として、ホスファチジルエ タノールアミン、ホスファチジルセリン等が夾雑 し易いので、分析用又は生物検定用試料の作成に は、海出用混合海媒の混合比を直宜変更するなど の配慮が必要である。4kgのヨクイニンを使用し た製造試験における対象ホスファチジルコリンカ ルシウム(NY-134)の収量は0.81g(収率 0.02%)で あった。

[作用]

本発明のホスファチジルコリンカルシウムをト 記RBL-1 細胞の培養物に加えて5 - ヒドロキシエ イコサテトラエン酸(5-HBTB)、ロイコトリエン B₄(LTB₄)、12-ヒドロキシー5、8、10-ヘア タデカトリエン酸 (HHT)及び12-ヒドロキシエイ コサテトラエン酸 (12-HETE)の産生状況を高速液 体クロマトグラフィーで追路すると、超炎物質の 一つであるHHT及び12-HETE(白血酸請引 及び血管透過性抗進物質)の産生が抑制され、そ の効果は、HHTについては強力な抗炎性物質 (HHT阻害剤) であるインドメタシンより弱 く、また12-HETEについては12-HHT凮客 剤であるエスクレチンより弱い。しかし上記新規 ホスファチドは、HHT及び12-HETEの双方 に対し阻害効果を示すので、天然物由来の緩和な 抗炎剤として効果を期待できる。なお今後の研究 によっては、既に実験動物癌に対し効果が確認さ れているヨクイニン油と同様の制癌作用も予期さ hs.

100 検出器 (HETB及びIIHT 用 240nm、LTB4用 270nm)、逆相カラム YMC-A 302(4.6×150nm。 山村化学製)

③ 溶出剤:アセトニトリル:メタノール:水:酢酸(pH 4.0;300:100:300:0.7(LTB4用)、150:50:110:0.02(HBTB類用)). 流量1.0 md/f ④ T L C: 脂肪酸及びホスファチジルエタノールアミンに対しシリカゲル アレート(Merck). 溶媒1 クロロホルムーメタノール(6:1)、検出 10%破酸:溶媒2 クロロホルムーメタノールー水(65:24:4)、検出ニンヒドリン及びDIttmer 試薬(J、Lip、Res.、5.126(1964)). ホスファチジルコリンに対しセルロース アレート(Merck)、溶媒ブタノールー酢酸一水(5:3:1)、検出 Hanes-1sberwood試薬(Nature.164、1107(1949))、(c)原子吸光分析:PC-1 4.3agを20%塩酸ーエタノール10m2に解かし、1%塩酸で10m2に

(d) PC-1 中のカルシウムの定性定量分析:溶

製して使用。

[実施例]

以下、本発明に関連する様々の実験結果につき 記載するが、記載は勿論例示であって、発明思想 の制限又は限定を意味するものではない。

(A) 使用材料及び方法

(a)試薬

① ホスホリパーゼ C: SIgma タイア I (クロストリジウム ペルフリンゲンス由来)、活性: 4単位/mg。

② ホスファチジルエタノールアミン及びホスファチジルコリン: Faure の方法 (Bull. Soc. Chea. 8 iol., 32,503 (1950)) に従い興製。

③ 酢肪酸メチルエステル: NIH Wixtures (SRL Co., 米国製)。

(b)分析

① G L C カラム: 10%エチレングリコールサクシネート、chromomorb W AW DMCS(2.6 e/a × 2.1m).カラム温度 180℃、検出器温度 200℃、Na ガス流量 50m2/分。

2 HPLC: Varian Nopdel 5000 LC, UV-

液 1 m2 に妨害抑制剤として塩化ランタン溶液を 1 % 容の剤に加え、日立傷光ゼーマン原子吸光分光光度計で炎光分析。炎光:ランプ電流 7.5 mA 、波長 422.7 nm。

- (e) PC-1 中のリンの定性定量分析:試料を替通のキールダール法で処理し、反応物をTechnicon Phomphor Autoanalyzer II-C型を用い、モリブデン青発色法により測定。
- (B) 新規ホスファチジルコリンカルシウムの製造 (第1図参照)

国立中国長業試験場(福山市)で収穫されたハトムギの種子(ヨクイニン) 4 kgをクロロホルムーメタノール混液(2:1)11 g 中で10分間均質化後、メタノールー0・1 を M 塩化カリ混液(1:1)でPolch 洗浄した。 得られた全リビド分配(161 g)を溶鉱として賦次クロロホルム、アセトン及びメタノールを用い、シリカゲル・クロマトグラフィーに付し、夫々中性、ホスファチジルエタノールアミン及びホスファチジルコリン分画を得た。

メタノール分函 (4.5g) をクロロホルムーメタ ノール混液 (9:1及び4:6)を用いて再度シ リカゲルクロマトグラフィーに付し。ホスファチ ジルコリン分画 (P.C-1) 0.81g を得た。な お、各試料の純度は、摂品とTLCで検定した。 (C) 新規ホスファチジルコリンカルシウムの酵

Ottolengh1 (Nethods Enzywol...14.188(1969)の方法によりPC-1をホスホリパーゼCで加水分解した。即ち、PC-1 3.7mgをエーテル2 ㎡中に溶かし、これに0.02をかの塩化カルシウムを含む0.15をトリス緩衝液(pH7.4)0.1㎡を加え、富温で16時間インキュペートした。次いで、代謝物の溶液をエーテル可溶性の脂肪酸分画と水溶性のホスフォリルコリン分面とに分け、前者の分面をイアトロピーズでクロマトグラフし、ヘキサンージエチルエーテル(2:1)の混液で溶出した。溶出物をTしCで卵費由来ホスファチジルコリンの機品と比較した結果、試料PC-1はホスファチジルコリン

であることが確認された。更に水層を凍結乾燥

(B) 生物学的検定

(a) 略称

煮分解

5 - H E T E : 5 - ヒドロキシエイコサテト ラエン酸

12-HETE: 12-ヒドロキシエイコサテト ラエン酸

LTB4:ロイコトリエン B4

H H T : 12-ヒドロキシー5.8,10-ヘア タデカトリエン酸

(b) 方法

逆相HPLCによるラット好塩基性白血病細胞(RBL-1)中のLTB。と5-HETEの抑制学動の測定は寺尾らの方法(J. Chem. Soc.Perkin Trens !. 1591(1983))に従って行った。即ち、RBL細胞を10[†] 個/戒の割合で10%の仔牛血清を加えたRPM-1640培地中培養し、これにアラキドン酸50mg、カルシウム・イオノフォア(A-23187) 1 mg及び種々の濃度の試料(内部標準としての2-(12-ヒドロキシデカー5、10-ジエニル)-3、5、6-トリメチ

使、セルロースアレートを用いてnーブタノールー酢酸ー水(5:3:1)混液で添加し、これにHans-1sherwood試案を噴霧、60℃で30分間加熱、乾燥後、入254 nmのUVランア下で15~25分間照射した結果、試料と卵費由来のホスファチジルコリンからの精製物とのRf値が一致した(第3図を照)、

(D) アルカリ性メタノライシス

エーテル可溶性を岸本らの方法(岸本ら、J. Lip. Res. . 6.435(1965))に従い、0.21規定メタノール性苛性ソーダを用い、室温で30分間メタノリシス便後、生産的TLC(溶媒ヘキサン:エーテル=10:1)で精製し、脂肪酸のメチルエステルを得た。GLCによる分析の結果、以下の散組成が示された(第2図参照:(4):検体、(D):標準品)。

C 14:0 0.3. C 16:0 17.8 , C 16:1 0.7, C 16:0 1.0, C 16:1 43.4 , C 16:2 36.2 , C 16:3 0.7.

(以下余白)

ルー1. 4ーベンゾキノン)、LTB 4 及び5ー HETEに対する阻害剤)、インドメタシン (HHTに対する阻害剤)及びエスクレチン (12ーHETEに対する阻害剤)を含む。)を 加え、更に15分同培養を続けた後、エタノール を加えて反応を停止させ、遠心して細胞を除 き、上清中における代謝産物をHPLCにより分析 した。

ラット血小板により形成されたHHT及び12 - HBTEの逆相HPLCによる測定は寺尾らの方法(ビタミン59巻(5-6号) 211-219(1985)) に従って実施した。

即ち、0.25mtの血小板に富む血清をラットの血液から集め、10⁴ 組製/㎡に調製した。これにアラキドン酸125mg.カルシウム・イオノフォア (A-23187) 1 mgを加え、37℃で15分間培養した。その後、エタノールを加えて反応を停止させ、反応混合物を遠心後、上清をHPLCにて分析した。

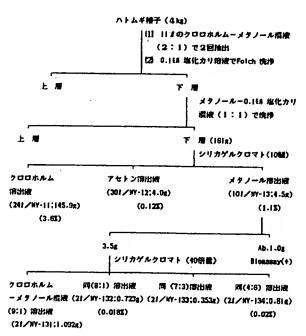
結果を下表ー2に示す。表示の如く、PC-1

(発明ホスファチジルコリンカルシウム)は、インドメタシンとエスクレチンを内部標準として用いたとき、10⁻⁵ thの濃度で HHT と12-HBTB に対し弱い限等作用を示す。また標準品として2 - (12-ヒドロキシデカー5・10-ジエニル)-3・5・6-トリメチルー1・4-ベンゾキノンを用いたとき、LTB4と5-HBTBに対し、中性分野及びホスファチジルエタノールアミンは、HHT.12-HBTB. LTB4及び5-HETEのいづれに対しても全く抑制作用を示さなかった。従って、本発明成績体は、ある程度の抗炎性薬理作用を有すべきことが推定される。

表-2

	PC-1(養明高)	概 埠 品	インドメラウン	エスクレチン
温度も 代謝物	10-410-810-6	10-410-910-9	10-410-410-4	10-410-410-4
LTB4	- 25 16	- 100 94		
5-HETE	- 14 10	- 99 99		
ннт	55 14 0		98 48 24	
12-нете	49 17 0		31 34 20	81 55 22

第 1 図



【発明の効果】

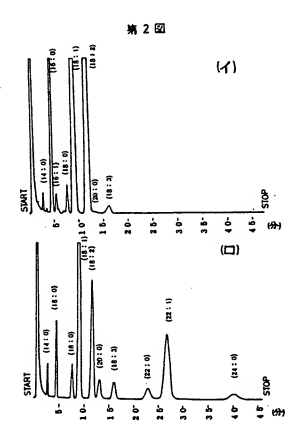
以上税明した通り、本発明は、活性酸素抑制剂 乃至抗炎症剤等として有用な新規ホスファチジル コリンカルシウム及びこれを天然物から製造する 方法を提供できたことにより、国民の健康増進及 び健康維持に寄与しうる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、ハトムギから新規ホスファチジルコリンカルシウムを製造する工程を示す工程図、第2図は、ハトムギ由来のホスファチジルコリンカルシウムを構成する脂肪酸のメチルエステルのガスクロマトグラム(I) と標準混合脂肪酸メチルエステルのガスクロマトグラム(I)、第3図は、発明ホスファチジルコリンカルシウム(A)及び卵費ホスファチジルコリン(こ)の各酵素分解物のTしてパターンである。各図の説明は、夫々各図中に記載済み。

特許出賴人 八 木 人 人员 化 电 人 杂理士 門脇 清





第3図

purple Scivert:	NY-132 NY-133	purpie D	7e9107	CHO - MEO
-----------------	------------------	----------	--------	-----------

NY-13			bi ee	(+)
NY-132		·	,	(+)
NY-134	•	•	•	,,,
PC			•	(+)
PE				è
SN		•		
hospholible is Fraction is Ret Bath	•	•	•	

Dittmer reagent
Ninhydrin
reagent:(+)
Solvent:
CHCLs - MeOH-H₀O
(65: 24: 4)

PC: phosphatldyicholiee (iecithie)

PE: phosphaticylethacolesice

SM: sphiegomyeliee